This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
 - TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 - FADED TEXT
 - ILLEGIBLE TEXT
 - SKEWED/SLANTED IMAGES
 - COLORED PHOTOS
 - BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
 - GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

18/5/10
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008289227

WPI Acc No: 1990-176228/199023 Related WPI Acc No: 1990-133847

XRAM Acc No: C90-076847

Human serum albumin prepn. by yeast host - by culturing transformed

plasmid yeast to produce serum, and removing it Patent Assignee: TOA NENRYO KOGYO KK (TOFU) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2117384 A 19900501 JP 88268302 A 19881026 199023 B

Priority Applications (No Type Date): JP 88268302 A 19881026

Abstract (Basic): JP 2117384 A

DNA which has leader sequence coded by codon translated efficiently in yeast of the prepro sequence of human serum albumin A is claimed, and cDNA that codes human serum albumin A is further down than leader sequence. DNA has the human serum albumin A coding cDNA and poly (A) sequence existing further down than the cDNA. DNA has a leader sequence coded by codon-muli used in yeast of the prepro sequence of human serum albumin A, human serum albumin A coding cDNA, and poly (A) sequence in that order. DNA of (1) or (2) is further claimed in which the leader sequence is formulated as (I). Expression plasmid is claimed in which DNA is inserted between promoter and terminator that can function in yeast, in expressible direction. And further claimed is yeast which is transformed by expression plasmid and prepn. of matured human serum albumin A by culturing yeast to produce and secrete matured human serum albumin A, and by -. collecting it.

USE/ADVANTAGE - Matured human serum can be produced and secreted in soluble form and in the same stereo structure with natural serum albumin A exogenously. Recovery and purificn. of the prod. can be proceeded easily, and mass-prodn. of human serum albumin is possible. (27pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: HUMAN; SERUM; ALBUMIN; PREPARATION; YEAST; HOST; CULTURE; TRANSFORM; PLASMID; YEAST; PRODUCE; SERUM; REMOVE

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Additional): C12N-001/19; C12N-015/14;

C12P-021/02; C12R-001/86

File Segment: CPI

平2-117384 @公開特許公報(A)

個公開 平成2年(1990)5月1日 庁内整理番号 識別記号 @Int. Cl. 5 ZNA 15/14 C 12 N 7421-4B 1/19 8214-4B 8717-4B C C 12 P 21/02 Α× C 12 N 15/00 審査請求 未請求 請求項の数 7 (全27頁)

酵母宿主によるヒト血清アルブミンAの製造 図発明の名称

> 頭 昭63-268302 ②特

20出 顛 昭63(1988)10月26日

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工 則 明 鈴 木 四発 者

業株式会社総合研究所内

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工 慎 太 郎 明 者 八木 ⑦発

業株式会社総合研究所内

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工 昇 明 者 枫 個発

業株式会社総合研究所内

東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号 東亜燃料工業株式会社 勿出 願 人

外4名 弁理士 青 木 朗 70代 理 人

最終頁に続く

y

21 明

1. 発明の名称

酵母宿主によるヒト血清アルプミンAの 划造

- 2. 特許請求の範囲
- 1. ヒト血消アルプミンAのプレプロ配列を酵 母により効率的に翻訳されるコドンによりコード しているリーダー配列と該リーダー配列の下流に 存在するヒト血液アルプミンAをコードするcDNA とを有するDNA。
- 2. ヒト血抗アルプミンAをコードするcONAと 該cDNAの下流に存在するポリ(A)配列とを有す SDNA.
- 3 ヒト血消アルプミンAのプレプロ配列を酵 母により多用されるコドンによりコードしている リーダー配列、ヒト血清アルプミンAをコードす るcDNA、及びポリ(A)配列をこの順序で有する DNA.

- 配列が次の式:

ATG AAG TGG GTT ACT TTC ATC TCT TTG TTG TAC TTC ACC CAA TGA AAC TAG AGA AAC AAC MeT Lys Trp Val Thr Phe lie Ser Leu Leu

TTC TTG TTC TCT TCT GCT TAC TCT AGA GGT AAG AAC AAG AGA AGA CGA ATG AGA TCT CCA Phe Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly

GTT TTC AGA CGC CAA AAG TCT GCG Val Phe Arg Arg

で表わされる、請求項1又は2に記載のDNA。

- 移母で機能し得るプロモーターとターミネ ーターとの間に請求項 3 に記載のDNAが発現可 能な方向に挿入されている発現プラスミド。
- 6. 請求項5に記数の発現プラスミドにより形 質転換された酵母。
- 7. 請求項6に記載の酵母を培養し、成熟ヒト 血消アルプミンAを産生・分泌せしめ、これを保 取することを特徴とする成熟ヒト血滑アルプミン Aの製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は成熟ヒト血清アルプミンAの酵母によ

る製造方法、及びそのための遺伝子系に関する。 この方法によれば成熟型のヒト血消アルブミンA が細胞外に分泌されるため、その回収・精製が簡単となり、工業的製造のために極めて好ましい。

〔従来の技術〕

今まで、遺伝子工学的方法によりヒト血清アルプミンを製造するための方法として、大腸園を用いる方法 (Lawn 等、Nucleic Acids Res. 9.6103-6114.1981:Latta等、Biotechnology 5.1309-1314.(1987);特開昭58-150517)、枯草園を用いる方法 (Saunders等、J.Bacteriol.169.2917-2925.(1987))、及び酵母を用いる方法 (Etcheverry等,Biotechnology 4.726-730,(1986)) が知られている。しかしながら、これらの方法により製造される血清アルブミンは正常なヒト血清アルブミンとはアミノ酸配列を換分異にし、また生産された血清アルブミンは不溶化沈殺となったり、シグナルペプチドのプロセシング効率が低い、細胞外への分泌が困難である、等の問題点を有す

ると報告されている。

(発明が解決しようとする課題)

従って、本発明は成熟ヒト血液アルプミンAを可溶性の形で、且つ天然血液アルプミンAと同じ立体構造において細胞外に分泌せしめ、これによって回収・特製を容易にすることにより大量のヒト血液アルプミンを工業的に製造することができる方法を提供しようとするものである。

(課題を解決するための手段)

上記の目的を達成するため、本発明は(1)と ト血消アルブミンAのプレプロ配列を酵母により 効率的に開訳されるコドンによりコードしている リーダー配列と該リーダー配列の下流に存在する ヒト血消アルブミンAをコードするcDNAとを有す るDNA:(2)ヒト血消アルブミンAをコード するcDNAと該cDNAの下流に存在するポリ(A)配 列とを有するDNA:(3)ヒト血消アルブミン Aのプレプロ配列を酵母により多用されるコドン

によりコードしているリーダー配列、ヒト血清アルプミンAをコードするcDNA、及びポリ(A)配列をこの順序で有する DNA;(4)酵母で酸能し得るプロモーターとターミネーターとの間に対記(3)に記載のDNAが発現可能な方向に挿入されている発現プラスミド;(5)前記(4)に記載の発現ベクターにより形質転換された酵母に放び(6)前記(5)に記載の酵母を培養し、成熟ヒト血消アルプミンAを産生・分泌ヒト血消アルフミンAの製造方法を提供する。

(具体的な記載)

1. 遺伝子系

追主

正常ヒト血消アルプミンは分子内に多くのジスルフィド結合を含有しており、組換えDNA法によって天然物と同じ立体構造を有する正常ヒト血液アルプミンを製造するには、これらのジスルフィド結合が生産宿主相胞中で正しく形成されることが必須である。正常な立体構造の形成にはプロ

テインジスルフィドイソメラーゼ、ペプチジルプ ロリルcis-trans イソメラーゼ等の酵素が関与し ていることが最近明らかになり、多数のS-S結 合を有し複雑な立体構造をとる蛋白質を殆ど含ま ない大腸図や枯草関のような原核生物細胞ではた. とえあってもこのような立体構造形成(フォール ディング)関連酵素系の働きは強くないことが予 想される。一方、ヒトをはじめとする真核高等生 物の細胞は数多くの複雑な高次構造を有する蛋白 質(糖蛋白質や他の修飾蛋白質も含む)を相胞外 に分泌することが知られているが、下等真核说生 物である酵母菌でも、哺乳動物の細胞で蛋白質が 分泌されるのと非常によく似た経路により蛋白質 が分泌されることが知られている { Hullaker, T.C. and Robbins, P. W. J. Biol. Chem. 257, 3203-3210 (1982); Snider, M.D. in Ginsburg, V. & Robbins, P.W. (eds.) Biology of Carbohydrates, Vol.2. Wiley, New York, (1984), pp. 163-198) 。 このため 異種生物由来 (特に哺乳動物) の遺伝子 (主とし てcDNA) を酵母菌内で発現させ遺伝子産物である

蛋白質を、細胞外に分泌せしめようとする実験が 最近多く試みられてきた。 たとえばヒトインター フェロンαι, αξ, γ (Hitzeman, R.A., Leung, D.W., Perry, L.J., Kohr, W.J., Levine, H.L., Goeddel, D.V.Science <u>219,</u>620-625(1983))、仔ウシプロ キモシン (Smith, R.A., Duncan, M.J., Moir, D.T. Science229,1219-1224(1985))、ヒト上皮成長 因子 [Brake. A. J., Merryweather, J.P., Coit, O.G., Heberlein, U. A., Masiarz, P. R., Muilenbach, G.T., Urdea, M.S., Valenzuela, P., Barr, P.J. Proc. Natl. Acad.Sci.USA、<u>81</u>、4642-4646(1984))、マウスイ ンターロイキン2 [Miyajima, A., Bond, M.W., Otsu, K., Arai, K., Arai, N. Gene<u>37</u>, 155-161(1985)) 、ヒ トB-エンドルフィン (Bitter, G. A., Chen, K. K., Danks, A.R., Lai, P.-H. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 81,5530-5534(1984)] などで酵母菌による細胞外 分泌が報告されているが、その分泌効率はマウス インターロイキン2の約80%からヒトインター フェロンの4~10%まで目的とする蛋白質によ りかなりの差がある。又、これらのうちその蛋白

酵母園を宿主として用いる遺伝子工学的物質生 廃系の特徴としては以下のようなものがある。

- 1. 大量高密度培養による発酵生産が容易かつ 経済的である。また動植物の培養細胞系と比較し て磁密に管理制御された培養装置を特別必要としない。
 - 2. 発酵生産に多くの経験が蓄積されている。
- 3. 分子遺伝学的な知識が急速に蓄積されつつある。
- 4. 外来性の遺伝物質を細胞内及びゲノム内に取り込ませることが容易である。
- 5. 蛋白質の制胞内輸送及び、制胞外分泌の遺伝学及び生理学に対する理解が急速に高まってきている。
- 6. 適切なプラスミドベクターを選択すれば、外来性の遺伝子をエピソーム状態(YEP系プラスミド使用)、ゲノムに狙み込ませた状態(YIPプラスミド使用)、酵母のセントロメアを含み相胞分裂に伴い染色体DNAとともに複製できる状態(YCPプラスミド使用)、及び酵母の自役複製配列(ARS)を含み自律的に複製できる状態(YRPプラスミド使用)の4種の状態におくことができる。
- 7. シグナルペプチドやプロ配列などの細胞内 プロセシング機能がある。
- 8. 酵母国で合成される糖蛋白質に見い出される糖類は高等動植物の糖蛋白質における複合型糖

域とは異なる高マンノース型振頻ではあるが、群 母落の小胞体で起こるコア振頻の付加は高等動物 と共通した過程であり、両者における相違は外側 の振頻の付加に見られるのみである。

- 9. ピタミン、微量因子等の添加により完全合成培地で形質転換体を生育させることができる。
- 10. 純粋なグルコースでなく粗製の糖源を利用 しても形質転換外を生育させることができる。

この様な背景に基づいて、本発明においては解 母を宿主として使用する。

(プレプロ配列)

ヒト血清アルブミンを酵母細胞中で発現せしめ、これを効率よく分泌せしめるためには、成熟ヒト血清アルブミンのNー末端にプレプロ配列が存在する必要がある。また、このプレプロ配列は目的蛋白質の分泌の際に切除されて該目的蛋白質が成型で分泌される必要がある。このため本発明においては、この様な条件を満たすプレブロ配列をしてヒト血清アルブミンの本来のプレブロ配列を使用する。

酵母における蛋白質の発現を増強するためには 該蛋白質のN-末端領域をコードするコドンとし て、酵母中で効率よく翻訳されるコドンを使用す るのが好ましい。このため、本発明においては、 前記プレプロ配列をコードするDNA配列として、 酵母において効率よく発現される遺伝子において 高頻度で使用されるコドンから構成される合成 DNA配列を使用する。この様なコドンとして例 えば次のコドンを用いる。

Lys-AAG Trp-TGG Val-GTT Thr-ACT
Phe-TTC lle-ATC Ser-TCT Leu-TTG
Ala-GCT Tyr-TAC Arg-AGA Gly-GGT

プレプロ配列をコードするDNA部分の一例と して次の配列を用いることができる。

AA TTC ATG AAG TGG GTT ACT TTC ATC TCT TTG G TAC TTC ACC CAA TGA AAG TAG AGA AAC Het Lys Trp Val Thr Phe Ile Ser Leu

EcoR I

TTG TTC TTG TTC TCT TCT GCT TAC TCT AGA AAC AAG AAC AAG AGA AGA CGA ATG AGA TCT Leu Phe Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Ars GGT GTT TTC AGA CG CCA CAA AAG TCT GCG C GIy Val Phe Arg Arg

上記の配列のN-末端のMetのコドンの上流にはEcoR I 粘着末端が設けられており、この制限酵素部位により上記配列はベクターに挿入される。また、上記プレプロ配列のC-末端のArgのコドンとしては、酵母での翻訳のために好ましいとして上記したコドンではなく、CGCが採用されており、これにより5′-末端を Cla I により切断した成熟ヒト血液アルブミン遺伝子と連結することができる。

ヒト血液アルプミンA遺伝子

ヒト血清アルブミンAをコードする遺伝子(cDNA)はすでにクローン化されており、その塩基配列及び設塩基配列から推定されるアミノ酸配列は、特願昭63~037453に詳細に記載されている。従って本発明においては、このcDNAを含有するプラスミド pUC・HSA ・CII等をヒト血清アルプミンAをコードする遺伝子の供給源として使用することができる。なお、これらのプラスミドの作製方法を参考例として後記する。

ポリA配列及びAATAAAシグナル

コード配列の3′ー末端の下流に存在するポリ A配列及びAATAAAシグナルが真核生物のmRNAの安 定性に寄与すると言われている(Bergmann及び Brawerman Biochemistry, 16, 259-264 (1977); Huez 6. Proc. Hatl. Acad. Sci. USA. 78, 908-911 (1981)). 従って、本発明の好ましい態様においては、ヒト 血清アルプミンAをコードするcDNAの下波にこれ らの配列を配置する。ポリA配列及びAATAAAシグ ナルとしては、例えばヒト血流アルプミンAcDNA に自然に付随しているこれらの配列を使用するこ とができる。これらの配列を含有するヒト血消で ルプミンA遺伝子はすでにクローン化されており、 特願昭63-037453に記載されている。これらの配 列の供給源として例えば Agt li (IISA-IA)を使用 することができ、その作製方法を参考例において 後記する。

プロモーター

本発明においては、酵母細胞中で機能するもの であればいずれのプロモーターを使用することも できる。しかしながら本発明においては誘導可能 なプロモーターではなく構成的プロモーターを使 用するのが好ましい。誘導可能なプロモーターを 使用して誘導操作を行った場合にはヒト血液アル ブミンが細胞内に急微に蓄積し、分子間ジスルフィド結合が形成されて非天然型の立体構造を有す る分子が生成する可能性があるからである。

弱い誘発性を示すか又は構成性の酵母プロモーターの内、強力な活性を持つものとしては、例えば、アルコールデヒドロゲナーゼ(ADIII)プロモーター、グリセルアルデヒドー3ーリン酸デヒドロゲナーゼ(GAP)プロモーター、及びグリセリン酸リン酸キナーゼ(PGK)プロモーターがあり、本発明においては、ADHIプロモーターを例にとって具体的に説明する。

酵母 ADIR I 遺伝子(ABC 1) を含む約2,100 塩基 対の領域の塩基配列が既に決定されており、 ADH 1 をコードする約1,100 塩基対の配列の他に 750 塩基対の 5 ′ 個非翻訳配列と 320塩基対の 3 ′ 個 非翻訳配列が判明している (Bennetzen, J および Hall, B. J. Biol. Chem. 257, 3018-3025 (1982)] 。 転写においてRNAポリメラーゼによる辺識配列と考えられているGoldberg-Hognessポックス(TATAポックス)は翻訳開始コドンATGの 128塩基上流 (-128の位置)にあり、 ADH 【プロモーター活性は-410の位置にある Sph I 辺識部位より上流を欠失させても失われないといわれている 【Beier及び Young, Nature 300, 724-728 (1982)] 。 ADH 【プロモーターによる転写物は通常の酵母園で全ポリ(A) RNA の少なくとも 1 %に達する【Ammerer、G. Methods Enzymol. 101, 192-201 (1983))。

ターミネーター

転写における読み越し(read-through)により遺伝子生成物の量が減少する例が報告されている (例えば、Zaret, K. S. 及びShermen, F., Cell 28, 563-573、(1982)]。この現象を防止するためには発現されるべき構造遺伝子の下流にクーミネーターを設けるのが好ましい。酵母ターミネーターを 外来遺伝子の下流に配置し、遺伝子の発現を上昇させた例としてはたとえば P G K プロモーター/

及び摂識遺伝子を含有しなければならない。群母 複製起点としては、例えば酵母由来の2mプラス ミFDNAの複製起点等を使用することができる。 標識遺伝子としては、宿主に薬剤耐性を付与する 遺伝子、宿主の栄養要求性を補完する遺伝子等、 常用の複数遺伝子を用いることができる。さらに、 プラスミドの組換え操作の際にプラスミドの複製 を大脳菌中で行わせる必要があるため、本発明の プラスミドは大腸菌複製起点及び環識遺伝子を含 有するシャトルベクターであることが好ましい。 この様な、シャトルペクターとしての基本的要件 を傾えたベクターとして市販のプラスミドpJD8 207等を用いることができる。このプラスミド・ pJDB 207中の酵母ほ識遺伝子は、ロイシン生合成 酵素である8-イソプロピルリンゴ酸脱水素酵素 をコードする LEU2 遺伝子である。

<u>発現プラスミド</u>

従って本発明の好ましい発現プラスミドにおいては、酵母複製起点及び標識遺伝子並びに大脳図 複製起点及び標識遺伝子を含んでなるシャトルベ

ターミネーターからなるサンドイッチベクターを 用いて子牛キモシンを発現させた実験があり、タ ーミネーターの導入により数倍~十倍程度の発現 上昇が報告されている(MellorらGene <u>24</u>,1-14 (1983))。このような目的のためのターミネータ ーとしてはさまざまな遺伝子由来のものが使用で き、たとえば TRP5 (トリプトファン合成酵素) 遺伝子や CYC1 (イソー1ーチトクロームC) 遺 伝子などのターミネーターが利用されている。 強 力なプロモーターが関与する転写の場合、リード スルーを防ぐために強力なターミネーターがその 下波に配置されている方が発現の制御に好都合と 考えられる。このため本発明においては例えば強 力なプロモーターを有する遺伝子のターミネータ ーである AOHIターミネーター、GAPターミネ ーター等を用いるのが好ましい。

ベクター要素

以上、本発明の発現プラスミド中に含有される、 発現に直接関連する要素について説明したが、本 発明の発現プラスミドは、さらに、酵母複製起点

クターに、プロモーター、プレプロ配列をコード するリーダー配列が連結されたヒト血清アルブミ ンAをコードする遺伝子、ポリA配列及びターミ ネーターがこの順序で挿入されている。

2 形質転換

本発明のプラスミドによる宿主酵母の形質転換は常法に従って行うことができ、その具体例を実施例9に記載する。

3. 酵母の培養及びヒト血液アルプミンの回収

ヒト血清アルブミンcDNAを含んだ発現プラスミドにより形質転換された宿主酵母団は通常の酵母の培養法により培養できる。たとえばYPDのような天然完全培地やSD培地に1%の酵母エキスを加えたような不完全合成培地でも培養できる。

培養後細胞外に分泌されたヒト血清アルブミンの回収は種々の方法で可能である。エタノール、アセトン、硫酸アンモニウムなどによる分別沈澱、等電点沈澱、限外ろ過などによる濃縮及び部分材製を行った後に各種クロマトグラフィーや上記部分材製法を組み合わせれば高度に分泌ヒト血清ア

ルプミンが特製されることが期待できる。

次に、実施例により、この発明をさらに具体的 に説明する。以下の実施例において、特にことわ らない限り、酵素反応は次の条件下で行った。

EcoR I (ニッポンジーン: 1 2 ユニット/山)、Cla I (ニューイングランドバイオラブス: 5 ユニット/山)、 Hind E (ニッポンジーン: 1 2 ユニット/山)、 Xho I (宝酒造: 1 2 ユニット/山)、 Xho I (宝酒造: 1 2 ユニット/山)、 及びBam H I (ニッポンジーン: 3 5 ユニット/山)による D N A の消化: DNA 1 ㎏、酵業 1 ៧、及び 1 0 X EcoR I 緩衝液 [1 HTris - HCI(pH 7.5). 100m HMgClz.500m HNaCl) 3 山に滅雨蒸留水を加えて3 0 山とする。 3 7 ℃、 1 時間保温して切断を完了させる。 Sal I (ニッポンジーン。 1 5 ユニット/山)の場合は 1 0 X EcoR I 緩衝液の代わりに 100m HTris - HCI(pH 7.5). 7 0 m HMgClz.1.75 HNaCl, 7 0 m 12 ーメルカプトエタノール、 2 m HEDTA. 0.1 %ウシ血清アルプミンを使用する。

バクテリアアルカリ性ホスファターゼ処理: DNA 1 pg、制限酵素EcoRl及びHind間各々1 pl及 び 1 0 X EcoR 1 投街液 2 山に滅菌蒸留水を加えて 2 0 山とし、 3 7 C で 1 時間保温した後、 9 0 C、 5 分間加熱して酵素を失活させる。次に滅菌蒸留水 3 8 山、バクテリアアルカリ性ホスファクーゼ 2 山 (宝酒造 0 5 ユニット/山)を加えて 3 7 C、 1 時間保温した後、フェノール抽出を行い、得られた水層をエクノール沈設に用いる。

T4DNA リガーゼ処理: たとえばベクターDNA 1 μc、ベクターDNAと等モル量のDNAフラグメント、10 X リガーゼ報街液 (660 mfTris - HC1 (pll 7.5)、66 mf HgC l 。、100mm ジチオスライトール、1 mHATP) 3 μ及びT4DNA リガーゼ 1 μ (宝酒造、約400 ユニット/μ)に滅菌蒸留水を加えて30 μとし16℃で一晩保温する。

合成フラグメントのT4ポリヌクレオチドキナーゼによる5′ーリン酸化:50mMTrisーHCl(pH 7.6)、10mM MgCl 2、5mMジチオスライトール、0.2 mMATP を含有する溶液(25៧)中でDNAフラグメントの各々の分量(約30pmoles)を6ユニットのT4ポリヌクレオチドキナーゼ

(宝酒遠)で37℃、60分間処理することにより5′端をリン酸化する。リン酸化されたフラグメントを含む溶液を混ぜ (計100 叫)100℃の水浴に5分間放置した後室温で放冷しアニーリングを行う。2 叫のT4DNA リガーゼを加え16℃で一晩保温し、フラグメント間を連結し、二本頃フラグメントとする。

大幅国DNAポリメラーゼ (反応: DNA 1 元、DNAポリメラーゼ (Klenowフラグメント、宝酒造3.5ユニット/山) 1 山、1mMdXTP(dATP,dGTP,dCTP,TTPの混合物) 1 山及び10 X 級街液 (70 mMTris・HCI(pH7.5)、1 mMEDTA.200mMaCi.70 mMgCl。)3 山に誠密蒸留水を加えて全量を30 山とし、37℃で30分間保温する。

プローブの模造:

1 pg の合成 D N A、5 0 p Ci の r ー 3 * P - A * P 水 溶液 (3000 Ci / m m o l)、 (5 0 m M * r is - H Cl (pll 7.5)、 1 0 m M m g Cl s 、 5 m M D T 、 1 0 ユニット T 4 ポリスクレオチドキナーゼ (宝酒造)を含む 1 0 m の溶液を 3 7 でで 1 時間反応後、未反応の

ヌクレオチドをNick-column(ファルマシア) を用い、メーカーのプロトコールにのっとり除き、***Pで標識されたDNAを得る(1×10°cpm/1mgDNA/400は)。

ハイプリダイゼーション:

DNAを固定した膜をハイブリダイゼーション液(6×SSC(1×SSC は 0.15M NaCL、0.015Mクエン酸ナトリウム、pH 7.0)、 5×デンハート液(0.1%ウシ血液アルブミン、0.1%フィコール、0.1%ポリピニルピロリドン)、0.5%SDS、100減変性サケ柿子DNA)10×4中で、42℃、3時間保温する。液を捨て、プローブを1×10×cpm/×1加えたハイブリダイゼーション液10×2m元、80℃、3分保温する。次に、42℃で一夜保温する。液を捨て、膜を2×SSC により金2、30分洗う。

なお、酵素反応によりプラスミドを作製する場合には、その酵素反応混合物を用いて大脳図8B101を常法に従って形質転換し、大脳関環環遺伝子に

依存して適切な常法により形質転換体を選択し、 目的とするプラスミドを含有するクローンを例え ばミニブレパレーション法により形質転換体から 抽出したDNAを種々の制限酵素で切断して電気 泳動法により分析する方法(たとえば Haniatis, T. Frirsch, E. F. & Sambrook, J. Molecular cloning A Laboratory Manual Cold Spring Harbor Laboratory 1982)により選択した。そして選択さ れたクローンを培養し、菌体から常法に従ってブ ラスミドDNAを抽出することにより、所望の組 換えプラスミドを増幅・回収した。この方法は組 換え提作の各段階により必要に応じて行った。 <u>実施例 1. プレプロ配列をコードする DNAの合</u>

次の配列を有する 4 種類のオリゴヌクレオチド:

- 1. AATTCATGAAGTGGGTTACTTTCATCTCTTTGTTGTT
- 2. AGAACAAGAACAACAAAGAGATGAAAGTAACCCACTTCATG
- 3. CTTGTTCTCTTCTGCTTACTCTAGAGGTGTTTTCAGACG
- 4. CGCGTCTGAAAACACCTCTAGAGTAAGCAGAAG

戍

を、Matteucci, M.D.及びCaruthers, M.H., Tetrahe-

の配列から成る Xho I 認識部位を含む Xho I リンカーとT4DNA リガーゼにより結合させ環状プ ラスミドpUC-X-HSA を作成した。

実施例3. ポリA配列及びAATAAAシグナル配列の <u>挿入 (第1図)</u>

ヒト血清アルプミンAのcDNAの3′側領域を含 有する A g t l l (HSA-IA) (参考例 l 、 第 8 図) を EcoRlにより消化してヒト血消アルプミンAの cDNAを含有するDNAフラグメントを得、これを EcoR 1 により切断したプラスミドpUC18 に速結し てプラスミド pUC-HSA-1'を得た。このプラスミ F pUC-HSA-1'をHind回で切断しHSAのポリA 配列及びAATAAAシグナルを含む小さい方のフラグ メントを得て、これをNind回処理で開環しアルカ り性ホスファターゼで処理して末端の5′リン酸 基を除去したpUC-X-HSA に組み込みpUC-X-HSA-A プラスミドを作成した。

実施例 4. プラスミドpJDB-NeOの作製(羽2図) 基本となる大脳菌 - 酵母菌シャトルベクターと して市販されているプラスミドpJD8207(アマシャ

dron Letters<u>21</u>,719(1980)に記載されているホス ホアミダイト法により、自動DNA合成数(Applied Biosystemsモデル380B)を用いて合成した。 オリゴヌクレオチド断片をT4ポリヌクレオチド キナーゼにより5′ーリン酸化した後、アニーリ ングせしめ、次にT4DNA リガーゼにより連結して、 プレプロ配列をコードする一個の二本頃DNAを 得た。この二本類DNAは前記の構造を有する。 実施例2 プレプロ配列をコードする合成DNA と成熟ヒト血清アルブミンAをコード

するcDNAとの連結(第1図)

正常ヒト血清アルブミンAのcDNAを含むプラス ミドpUC-IISA-CH (参考例2) を制限研究EcoR 1 及 び Clalで二重消化して大きい方のフラグメント を得、これを前記の合成 DNAとT4DNA リガーゼ により結合させプラスミドpUC-HSA-EHを作成した。 pUC-HSA-ENプラスミドをEcoRIで処理し開環し、 パクテリアアルカリ性ホスファターゼで5^-リ ン酸基を除去後、

> - AATTCTCGAG 5 ' GAGCTÉTTAA - 5 '

ム)を使用した。また、NeO〔アミノグルコシ ドホスホトランスファラーゼ3′(1)】遺伝子 滅として市販されているプラスミドpNEO(ファル マシア)を使用した。プラスミドpNEOをHind 🛛 及 びEcoR丨により二重消化し、大きい方のフラグメ ントを得た。次に、下記の配列:

EcoRL

II bail

5 ' - AATTGAAGCTTATCTCGAGGCCCGGG CTTCGAATAGAGCTCCGGGCCCTCGA - 5

を有する二本城オリゴヌクレオチドを、何記pNEO の大きい方のフラグメントにT4DNA リガーゼを用 いて連結・双状化してブラスミドpNeO-PL を得た。 前記二本質オリゴヌクレオチドは5′一末端に EcoR | 粘着末端配列を有し、3′ - 末端にNindⅢ 末端を有するほか、内部に∥indⅢ、 Xho l 及び Smal 部位を打する。従って前記プラスミドpNeO -PL はNeO遺伝子の上流に複数の制限酵繁切断 部位を有する。次に、このプラスミドpNeO.PL を HindⅢ及びBanH I により二重消化し、 1. 4 Kbフラ グメントを得た。 プラスミドpJDB207 をHind 🛛 及

びBamHIにより二重消化し、2μ解母複製起点及び複識遺伝子LEU 2 等を含有するベクターフラグメントを得た。次に、これらのフラグメントをTADNA リガーゼにより連結することによりプラスミドpJDB-NeOを得た。

<u>実施例 5. 酵母ADH1プロモーター配列のクローニ</u> ング_(第 3 図)

酵母図AH22株の染色体 DNA 100 mを1ユニットのSau3AIと37で、15分反応させた(200 mの50 mHTris - HC1(pH 7.5)、7 mMgC1。、50 mMNaC e 中)。10 mの0.5 MEDTA(pH 8.0)を加え、65 C 10分反応させ、酵素を失活させた。5%ショ糖-TE(TE:10 mHTris - HC1(pH 7.5)、1 mMEDTA)と20%ショ糖-TEを用い、密度勾配を全量12 mTでは製した。この勾配の上に上記反応液を重層し、ベックマン社のSW41ローターを用い、22 Krpmで15時間、16 Cで遠心した。遠心後、各分画について電気泳動を行い、15 kb~20 kbのフラグメントを含む画分に50 mの3 M酢酸ナトリウム液(pH 5.2)を加え、次に1

献のエタノールを加え、よく混合した後、-20 てに一夜静置し、DNAを沈腔させた。 違心 (15 Krpe、5分、4で)により、DNA 沈澄を 回収した。この沈澄を70%エタノールで洗った 後、滅圧乾燥した。以上の操作により、5 mの DNAを得た。

このDNA 1 城を2 城のEMBL3のアーム(Strategene 社製)、及び 350ユニットのT4DNA リガーゼ (宝酒強)と混ぜ、16℃で一夜反応させた〔反応液:10 μの50 mMTrisーHCl(pH7.5),10 mMMgCl:,10 mMDTT.1 mMATP)。上記反応液1 μを用い、GIGA-PACK Plusキット(Strategene, #GP6-P) により、インピトロ・パッケージング反応を行った。その結果、3×10 pfuの、大腸菌P2392 株 (hsdR514(rk*, mk*), supE44, supF58, lacYI, galK2, gal T22, met Bl, trp R55, (P2))に感染しうるファージを得た。1000pfu のファージを50 μのP2392 細胞に加え、37℃で20分反応させた後、2.5 融のL-Top-Agarose (LB培地(1%トリプトン、0.5%酵母エキス、1% NaCL)中0.7%

アがロース〕と共に、直径90mmのLープレート (LB培地+1.5%変天)にまいた。このような プレートを5枚用意し、37℃にて一夜培養し、 ブラークを形成させた。ブラークの形成されたプ レートを1時間4℃で保存した。

Hybond - N膜(アマシャム)をアガロース面に 密着させ、室温に 2 分静 辺した。膜をアガロース からはがし、接着面を上に、 0.5 N NaOH、 1 MNaCl を设した 3 M M フィルター (Whatsan) 上に 5 分間 辺いた。膜を 0.5 M Tris - HCl (pH 7.2)、1.5 M NaClを设した 3 M M フィルター上に移し、 5 分静 辺した。 2 × SSC 液で膜を洗い、風蛇させた。 した膜をサランラップで包み、 U V 照射し、 D N A を膜に固定した。この膜を、 ADCl遺伝子の 翻訳領域の アミノ末端より 1 0 残器に相当する 塩 塩配列を 化学合成した プローブ A D H (5 ** ATG TCT ATC CCA GAA ACT CAA AAA GGT GTT) とハイブ リダイゼイションさせた。 膜を洗浄後サランラッ プに包み、 XAR-5 フィルム (コグック社) に密着 させ、Intensify screenを用い、 - 7 0 でにて5 時間露光させた。

現像後、ハイブリダイゼーションシグナルを与 えたプラークをパスツールピペットの先でかきと り、 100世のTM液(10mHTris-HCI(pH7.5)、 10 mMmgClz) に懸濁し、室温に 20 分間静置し た。懸濁液 0.5 以を 1 配のTM液で希釈し、その うち5×を前述した方法で大腸菌P2392 に感染さ せ、直径90mのプレートにまきプラークを形成 させた。形成させたプラークは、再度上記のよう にプラークハイブリダイゼーションを行い、単一 プラークからなるポジティブクローンを得た。ポ ジティププラークをパスツールピペットの先でか きとり、50 MのP2392 細胞に加え、37℃で 20分間静潤した後、液を2点のLB培地、10 aKHgSO。に加え、37℃で6時間張とう培養した。 クロロホルムを 100世加え、ポルテックスミキサ ーにかけ完全に溶菌させた。 2.500rp= で5分違 心し、上滑を得た。この上滑中に1011オーダーの ファージが含まれていた。この上清 800以に 100 』の 5 HNaCl を加え、次に 540』のイソプロパノ

ールを加えよくまぜ-20℃で20分間静立した。 遠心し、得た辻渣を 500៧の70%エタノールで 洗い、 200៧のTEに溶解させた。

1 d (6 0 ユニット/ d) の DNasel (宝酒造) と、2μの1 MM gCl eを加え、37℃で30分反応 させた。 100mのTE飽和フェノールを加え、ポ ルテックスミキサーで処理した。 1 2 Krpm、5分 遠心し、得られた水層をフェノール/クロロホル ム(1:1)で一回抽出した。得られた水層に 20世の3M酢酸ナトリウム (pll 5.2) を加え、 さらに 500世のエタノールを加え、遠心してDN Aを沈殿させた。得られた沈流を70%エクノー ルで洗った後、波圧乾燥させ、そして50川の TEに溶解した。この操作で1æ相当のファージ DNAが得られた。得られた溶液20以に、22 业の10倍濃度EcoRI緩衝液 (0.5 MNaCl, 0.5 MTris-HCl(pH 7.5),70mMmgCle)を加え、1 \mathbf{u} (5 ユニット/ \mathbf{u}) の \mathbf{E} coR \mathbf{l} (ニッポンジーン) と1 μの10 mg/m2のRNaseA(Sigma) を加え、 37℃で1時間反応させた。反応後、0.7%アガ

ロース電気泳動を行い、 存法に従い、 DNAバンドをHybond N股にプロッティングさせた。 DNA の結合したHybond-N股は、 プラークハイブリグイゼーションと同一の条件でハイブリグイゼーションを行った。 このようにして得られたいくつかのクローンのうち、 A・AD1では、 8.4 kbのEcoR I フラグメントにプローブが結合することが分かった。 残りの DNA 溶液のうち 20 世を、 前述の条件下で、 EcoR I により切断し、 0.7 %アガロースゲル電気泳動でフラグメントを含むアガロース断片を切り出し、グラスパウグーを含むアガロースから分離、複製した。 DNAをアガロースから分離、複製した。

10 MのTE中に溶出されたDNAを、EcoRiで切断したpUC19 と連結反応させ (30 ng pUC19, 50 mHTris - HC1(pH 7.5), 10 mMmgClr, 10 mMDTT, 1 mMATP, 350ユニットT4DNA リガーゼ/30 M中, 16 C, 2時間)、反応被5 Mを用いて大脳図JM107 を形質転換させた。形質転換した大脳図を50 M/ MX-Gal, 5 MMIPTG, 50 M/ MX-Vビ

シリンを含むしープレート(X-Gプレート)に まき、コロニーを形成させた。発色していないク ローンを50 四/ 22アンピシリンを含む5 型の LB培地に接種し、37℃で一夜培養し、図を増 殖させた。ミニプレパレーション法によりDNA を調製し、最終的に得られたエタノール沈凝を 50 mのTEに溶解させた。調製したDNAの内 5 山をEcoRlで切断し (5 0 mMTris-HCl(pH7.5). 7 mMMgCl:, 5 0 mMMaCl, 1 mg/mERNaseA. 5 ユニ ットEcoRl /15 Hl 、 0.7%アガロースゲル電気 泳動を行い、 8.4 kbのEcoRlフラグメントがpU Cに挿入されていることを確かめた。さらに、サ ザーン法により、このフラグメントがプロープと 結合することを確かめた。このようにして得られ たクローンpEco 8.4のDNAを挤製し、0.5 mを Sau3A1で完全分解し〔5 O mMTrisーHC1(pN7.5). 5 O mMNaCl . 7 mMmgCl z . 4 ユニットSau3Al/15世 中.37℃、2時間)、0.7%アガロースゲル電 気泳動によりDNAフラグメントを分離した。 1.6kbフラグメントを含むアガロース断片より、

CeneClean'*により、DNAをi0μTEに回収した。

これをBaeHIで切断したpUC119と連結反応させ、 反応液の5 Mを用い、大腸図MV1184を形質転換し た。形質転換した大腸菌をX - G プレートにまき、 コロニーを形成させた。発色しないコロニーの DNAをミニプレパレーションで調製し、分析を 行った。5 M DNA を EcoRIと Hind II で切断したも の(5 ユニット EcoRI ・5 ユニット Hind III)、及 び6 ユニット Sph L で切断したものをそれぞれゲ ル電気泳動で分析し、前者においては1.6 kbのフ ラグメント、後者においては、1.0 kbフラグメン トを生ずるクローンを選別した。このようにして 得られたクローン、pSau 1.6 の DNA を調製し、 以下の実験に用いた。

DNA 5 mを Smalと Saclで切断した(10mm Tris-HCI(pll7.5).20mmkCl.7mmMgClx.20ユニット Smal、20ユニット Sacl/50 d. 37℃、2時間)。反応終了後、フェノールークロロホルムで抽出し、エクノール沈酸によりDN

Aを回収した。DNA辻泣を50mの ExoⅡ投街 液(5 0 mHTris — HCl(pH 8. 0).100mMNaCl, 5 mM MgCls. 1 0 ml 2-メルカプトエタノール) に溶し た。もう一本のチュープに50mのMB堰街液 【40mn酢酸ナトリウム (pH4.5),100mNaCi,2 aMZnCla.10%グリセロール)を入れ氷中に置いた。 DNA液に 180ユニットの Exo皿ヌクレアーゼ (宝酒造)を加え、37℃に保温した。酵素添加 後30秒ごとに5×をサンプリングし、MB級街 彼の入ったチューブに移した。サンプリング終了 後、氷上のチューブを65℃、5分保温し、次に 37℃に冷し、50ユニットのマング・ピーンヌ クレアーゼを加え、37℃、30分保温した。反 応後、この液をTEで飽和させたフェノールで抽 出し、エタノール沈殺でDNAを回収した。回収 したDNAを30MのTEに溶した。1Mをとり 2 Mの 1 0 X ライケーション液(500mMTris~HCI (pH 7. 5), 100mMMgCl2,100mMDTT, 1 0 mMATP) を加え、16MのTE、1MのT4DNA リガーゼ (350ユニット/ル)を加え、16℃で一夜保温し

た。次に、70℃にて10分間保温し、リガーゼを失活させた後、0.2 M KC1 を2 d、 Smalを1 d (10ユニット/ d) 加え、37℃、1時間保温した。次に70℃にて5分間保温し、氷中に移した。

これを用い、NV1184を形質転換させ、形質転換体を一夜37℃で培養し、コロニーを形成させた。コロニーからDNAを調製し、欠失変異が生じているクローンを検出した。次に、欠失の起こっているクローンの一本領ファージDNAを調製・ウステオキシ・ファージDNAは、7-DEAZA ージデオキシ・ファージングキット(宝酒造定を用い、ATGカーマニュアルに従い、配列決定を行い、ATGより上流ー10bpまで欠失したクローンpDE6・10を存た。pDE6・10のDNAを調製し、1㎏DNAをEcoRIで完全消化し、100㎏のTEに溶解させた。この溶液2㎏に100㎏のXhoリンカー(AATTGCTCGAGC)を加え、10㎏の反応液中で連結反応させた(16℃、2時間)。70℃にて10分間保温し酵素を失活させ、1㎏の0.5m NaCI、

5 ユニットのEcoR | を加え、37℃30分間保温した後、これを用いて、大腸図NV1184を形質転換させた。得られたコロニーからDNAを調製し、EcoR | で切断されず、 Xho | で切断されるクローンを選別した。このようにしてpDE6-10 (Xho)(プロモーターカセットベクター)を得た。

このベクターpDE6-10(Xho)を含有する大脳図 <u>Escherichia coli</u> MV1184/pDE6-10(Xho)は工 薬技術院微生物工築技術研究所に微工研閉な第 10311号 (FERM P-10311) として寄託されている。 <u>実施例 6</u>. <u>酵母ADH1ターミネーター配列のクロー</u> ニング (第 4 図)

pECO 8.4 1 mを 4 ユニットの Ball で切断した (10 mM Tris - HCl(pH 7.5), 7 mMMgCl 2 / 20 m, 37 で、1時間)。次に、1 M NaClを3 mmえ、4 ユニットの Sph I を加え、1時間37 でに保温した。反応後0.7%アガロースゲル電気 ix 動を行い、1 kbのフラグメントを分離し、Gene CleanでDNAを抽出した。回収したDNAを、Sph I と Smal で切断したpUCl18と連結反応させ、

HV1184を形質転換させた。形質転換クローンからDNAを調製し、フラグメントの挿入されたクローンを捜した。このDNAを調製し、1 m DNAをSph I 及びHind II で切断し(1 × EcoR I 報街液、4 ユニット Sph I 、1 2 ユニットHind II)、1.2%アガロースゲル電気泳動を行い、0.33kbフラグメントを単離し、そしてGene CleanによりDNAを抽出した。これを、プラスミドpHMTV-PL1をHind II 及び Sph I により二重消化して得られた5.7kbフラグメント50 ngと連結反応(全反応溶液量20 ml)させた。

反応後、大腸菌JM107を形質転換させ、アンピンリンを含むしープレート(L-ampプレート)上でコロニーを形成させた。コロニーより DNAを調製し、制限酵素分析により挿入 DNAを調べ、目的とするフラグメントが挿入されたクローンを得た。そのクローンから DNAを調製し、その0.5 なそHind 回で切断した。70℃5分保温して、氷上に移し、1 μの1 mHdXTP(dATP,dGTP,dCTP,dTTPを各々1 mH含む)、と2 ユニットの DNA ポ

リメラーゼ(Klenow フラグメント)〔宝酒造〕を 加え、37℃で30分間保温した。フェノール・ クロロホルムで除蛋白後、DNAをエタノールで 沈陞させた。 DNAを10៧の1×ライゲーショ ン液に溶かし、 350単位のT4DNA リガーゼを加え、 16℃で一夜保温した。70℃で10分間処理し、 リガーゼを失活させた後、 O. 5 MHaCl を 1. 2 山、 || ind || を 1 2 ユニット加え、 3 7 ℃ で 3 0 分間処 理した。これを用い、大腸図 JM107を形質転換さ せた。L-amp プレートに形成されたコロニーの一 部をL-amp 液体培地(L-ampプレートから寒天を除 いたもの)中で培養し、得られた菌体からDNA を調製し、HindⅡサイトが失われたものを得た。 DNAを調製し、0.5 mDNA を4ユニットのBaeH I、12単位の Sph [で切断した [I O mMTris・ HC1 (pH 7. 5), 150mMNaCl. 7 mMMeCl.). 1. 4 %アガロースゲル電気泳動で、0.34kbのDNAフ ラグメントを分離し、Gene CleanでDNAを10 业のTEに回収した。これを3 0 ngのpAT153を、 BamH 1 及び Sph 1 で切断して得た3.5 kbフラグメ

ントとで連結反応させた。

反応液で大腸閉JH107を形質転換させ、L-amp アレートにコロニーを形成させた。コロニーの一部をL-amp 液体的地中で培養し、得られた関体から DNAを調製し、0.42kbのサイズのBamH I ー Sall 二重消化物(DNAフラグメント)を与えるクローンをさがした。得られた DNA 0.5 mを、BamH I 一及びSallで切断し、1.4%アガロースケル電気泳動により5mlのTEに回収した。これを、BamH I ー Sallで切断した10mgのpUC-119 と連結反応させた。反応液1mlを用い、大腸腐mv1184を形質転換させ、XCプレートにまき、コロニーを形成させた。白色のコロニーより、DNAを調製し、フラグメントの挿入されたものを得た(pUC-ATE;ターミネーターカセット・ベクター)。

このベクターpUC-ATE を含有する大腸菌 Escherichia coli MVII84(pUC-ATE)は工業技術 院微生物工業技術研究所に微工研閣寄第 10310号 (FERM P-10310)として寄託されている。

実施例7. 耐母用発現ベクターの作製

<u>(サンドイッチベクター)(第5図)</u>

プロモーターカセットベクターpDEG-10(Xho)

0.5 MをHind M及び Xho I で切断し、 0.7%アガロースゲル電気泳動により 1.6 kbのフラグメントを分離した。一方、pJDB-Neo 0.5 MをHind M及びXho I で切断し、 8 kbフラグメントを分離した。 両者を連結し大脳菌JM107 に導入し、アンピンリン耐性コロニーを得た。コロニーより DN Aを得、挿入フラグメントを確認した(pAHG-10-Neo)。

pJDB-Neo Q. 5 mをBanil | 及び Sai | で切断し、 約 B kbのフラグメントを分離した。一方 1 mの pUC-ATE をBanil | 及び Sai | で切断し、0.42kbの フラグメントを分離した。両者を連結し、形成さ れたプラスミドにより大腸図JN107 を形質転換さ せ、アンピシリン耐性コロニーを得た。これらの コロニーより D N A を調製し、目的のプラスミド pJDB-Neo-A TE 有していることを確かめた。pJDB -Neo-ATE Q. 5 mをHind 皿及び Xho | で切断し、約 8 kbのフラグメントを得た。一方、pDE-6-10(Xho) より、 1. 6 kbのllind ID — Xhol フラグメントを回収した。両者を連結し、形成されたプラスミドにより大腸関JH107 を形質転換させた。アンピンリン耐性コロニーのDNAを調べ、目的のプラスミド(pAli6-10-Neo-ATE) を有しているクローンを見つけた。

このベクターを含有する大腸図Escherichia coli JM107/pAHG-10-Neo-ATE は工業技術院微生 物工業技術研究所に微工研阅寄第 10309号(FERM P-10309)として容託されている。

実施例 8、発現プラスミドの作製 (第6図)

前記の様にして調製した、NeO遺伝子の上流にADHプロモーターを行し、そしてNeO遺伝子の下波にADHターミネーターを存するプラスミドpANG-1G-Neo-ATE を Xhol及びBamHIにより二重消化することによりNeO遺伝子が除去されたベクターフラグメントを得た。他方、ヒト血消アルプミンAのcDNAを含行するプラスミドpUC-X-USA-A (実施例3)を Xhol及びBamHIで二重消化し、人工リーダー配列を含むプレブロヒト血消

アルブミンAのcDNA及びポリAを含有するフラグ メントを得た。これらをT4 DNAリガーゼにより連 結することにより、発現プラスミドpJDB-ADH-HSA -Aを得た。

このプラスミドを含有する酵母Saccharomyces cerevisiae AH22/pJDB-ADH-BSA-Aは工業技術院 微生物工業技術研究所に改工研菌寄第 10307号 (FERN P-10307)として寄託されている。 実施例 9、発現プラスミドによる酵母商主の

形質転換

発現プラスミドによる酵母園の形質転換は基本的には橋本英明、木材光 (発酵と工業43,630-637 (1985))の K U R 法に従い、少し改良した方法によって行った。まず Y P D 培地 (2%ボリペプトン(Difco)、1%酵母エキス(Difco)、2%グルコース)5 配にAH22体 (HATa,leu2-3,leu2-112.his4-519.Canl)の Y P D 培地による一晩培養液の.1 配を加え30℃で約4時間(海度が0 D 600で0.5 に達するまで)振過培養を行った。4℃で2,000rpm、5分間の違心を行い集額し、関係を

SD培地 5 岐に懸濁し、2日間30℃で張過培養 した。2,000 rpm 5分間、4℃での違心により災 閉し、関体を0.5 Wの1Mソルピトールに再懸濁 し、遠心後、菌体を0.5mの1Mソルピトール、 0.1%2-メルカプトエタノール、 400㎏/配の ザイモリエース(Zymolyase-100丁生化学工業) に 再懸濁した。30℃で30分間保温後生成したス フェロプラストを違心(2,000rpm、5分間)して 集め、 100世の溶液 1 (5 0 mHグルコース、 1 0 mMEDTA、 2 5 mMTris・HCl(pH8.0)) に再愁溺し、 次に 200㎡の溶液 II (0.2 NNaON, 1 % SUS)を加え、 よく混合した後、氷上に5分間放置した。 150㎡ の5M酢酸カリウムを加え、よく混合し氷上に 1 0 分間放置した後、15.000rpm 、5 分間、4℃ での違心を行い、得た上滑を新しいチューブに移 した。等量のフェノール/クロロホルム(1:1 混合液)を加え微しく攪拌し、遠心(12,000 rp■ 、 5 分間)して得た水原を新しいチューブに移し、 750世のエタノールとポルテックスミキサーを用 いてよく混合した。混合液を15.000rpm 、 5 分間

5. O 社の O. I NLiSCNに想濁し、そのうち 1. 5 社を 分取し、2.000rpm、5分間または10.000rpm 、 1 分間の違心で集菌した。得られた菌体を2MLiSCN 10世、50%PEG4000 46世に再懸濁し、そこ に10mのDNA溶液(5~10mのDNAを含 む)を加え、30℃で一晩保温する。その懸濁液 に1畝の浅菌蒸留水を加えゆるくポルテックスミ キサーにて媛遠する。次に2.000rpm、5分間また は10,000rpm 、 1 分間の遠心を行い、得られた園 体を 100mの波菌蒸留水に再懸濁し、選択用の寒 天培地 (SD培地:20m/ 配アデニン硫酸塩、 20四/ 電アルギニン塩酸塩、20m/ 配メチオ ニン、20m/配ヒスチジン塩酸塩、20m/配 トリプトファン、20m/衄ウラシル、30m/ ๗イソロイシン、 3 0 m/ 耐塩酸塩リジン、 3 0 唯/岨チロシン、50m/配フェニルアラニン、 150㎡/虹バリン、0.15%アミノ酸不含イースト・ ニトロゲン・ベース (Difco)、0.5%塩酸アンモ ニウム、2%デキストロースに1.5%の変天を加 えたもの〕にまいた。生じたコロニー(Leu') を

遠心し、得られた沈殿に 0.5 配の 7 0 % エクノールを加えポルテックスミキサーを用いて振遠した後、 15.000 rpa、 5 分間の遠心で沈殿を回収した。この D N A の沈殿を真空中で波圧乾燥し、次に 3 0 元の丁E堰街液に溶解した。ブラスミドp J D B - A D II - II S A - A を含む A H 22 の 形質 転 複 株 から 得られた D N A 標品を名種酵素 (たとえば II ind II , Xhol , Eco R I , Ban II I , Sal I など) 単独または、 組合せにより制限酵素分解し、 得られたフラグメントをアガロースケル電気泳動、ポリアクリルアミドケル電気泳動法で分析することによりプラスミドの構造を確認した。

実施例10. 形質転換体によるヒト血消アルブミン Aの生産(第7図)

SD(-Leu) 培地上に生じた単一のコロニーを 5.0 成の新鮮なSD(-Leu) 培地に懸濁し、 3.0 ℃で 2日間振逸培養し、0D...。 が約2.0 になった時点で培 後液の 0.1 配を 5.0 配の YP D 培地に加えた。 これを 2.4 時間 3.0 ℃で、0D...。 が約3.0 になるまで培養した。培養液を 5.000 rpm、1.0 分間、4.℃

で遠心し、上清面分を回収した。上清画分に等量 の99%エタノールを加え、混合した後30分間 4 ℃に放置した。次に12,000rpm 、 1 0 分間、 4 ℃で遠心し、沈澱物を得た。この沈澱物を 100㎡ の 1 ×ローディング(Loading) 提街被 (5 % 2 -メルカプトエタノール、0.0025%プロモフェノー ルプルー、2 % SDS, 0.025M TrisーHC1 、8 %グ リセロール)に溶解し、そのうち10川を電気泳 動ゲル(SDS-ポリアクリルアミドゲル:4~ 20%課度勾配ゲル84(幅)×90(高さ)× 1.0 (ほみ)(単位は皿)) に重層して分析した。 冰劫は冰劫援街液 (0.025m Tris-IIC1(pH 8.4)、 0.192Mグリシン、0.1%SDS)を用い、60mA の定電流下60分間行った。同時に泳動したマー カーは卵白リゾチーム(分子畳14,400)、トリプ シンインヒピター (分子量21,500) 、炭酸脱水酵 素 (分子量31.000) 、オバルプミン(分子量 45,000) 、子牛血清アルプミン(分子量66.200)、 ホスホリラーゼB (分子量92,500)(全てBIO-RAD 社製)であった。泳動終了後、常法に従いクマシ

ー・ブリリアント・ブルーにより染色し、または 以下に示すようにウエスタンプロッティング後免 疫検出を行った。泳動後、分離された蛋白質を Sartorius 社製のセミドライブロッターを用いて ニトロセルロースフィルター (BIO-RAD 社) に移 した。フィルターを、1時間メタノールに浸した 後、5分間25mMTris-HCl(pH10.4) /20%メ タノールに浸し泳動ゲルと密着させた。これを上 記憶街液、及び20メタノールを含む0.3H Tris -HC1 (pH10.0) & 2 5 mHTris - HC1(pH 9.4) / 4 Omli6 ーアミノーnーカプロン酸等の提街液に 各々浸したろ紙ではさみプロックーに装着した。 6 Vの定電圧を約1.5時間かけた後、フィルター を3%ゼラチンを含む20mMTrisーIICI(pH 7.5) /500mM NaC L (TBS) 溶液中で37℃、1時間振 退した後 TBS/0.05%Tween-20中で5分間振過す ることによりペーパーを洗浄した。次に抗ヒト血 清アルブミンウサギ抗体(カッペル社)を1%ゼ ラチンを含むTBSで 2,000倍に希釈した浴液 40 単中でペーパーを室温で1晩振遠した。ペー

パーを0.05%のTween-20を含むTBS(pH7.5(T-TBS) で5分間振過しながら洗浄した。この操作をもう 一度繰り返した後第二抗体(西洋ワサビベルオキ シグーゼで複数したヤギ抗カサギ【gG抗体、 BIO-RAD 社製)を1%ゼラチンを含むTBSで 3.000倍に希釈した溶液 4 0 配中でペーパーを室 温で1時間振塩した。次にT-TBS で5分間ずつ2 回およびTBSで5分間1回上述のように洗浄し た。当該パンド(HSA)の検出は4-クロロナ フトール30mを10mのメタノールに溶かした 溶液とTBS 50型、30%過酸化水素30皿を混ぜ た溶液に浸漬することにより行い、発色反応は蒸 留水で希釈することにより停止させた。 結果を第 7 図に示す。図中、(A)はSDS-ポリアクリ ルアミドゲル電気泳動の後クマシー・プリリアン ト・ブルーで染色したものであり、左側が分子量 マーカーで右側が酵母で産生・分泌されたヒト血 カアルプミンを含む試料の結果であり、(B)は SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動の後、 ウエスタンプロッティングを行い抗ヒト血消アル プミン抗体と結合させ、ヒト血清アルプミン及び このフラグメントを特異的に染色したものであっ て、左側が対照として用いた特製ヒト血清アルプ ミンで右側が酵母で産生・分泌されたヒト血清ア ルプミンを含む試料についての結果である。

実施例11、配母頂産生正常ヒト血流アルプミンA とヒト血流から羽製した正常ヒト血流 アルプミンAとの生化学的同語性

(1) 分子量

酵母菌培養液より性難した正常ヒト血清アルプミンA 試料を2ーメルカプトエタノールで選元し、そしてSDS処理を施した後に、SDS中12%から30%のポリアクリルアミド濃度勾配ゲルに添加し、Laemali, U.K. (1970) Nature, 227, 680 - 685に記載の条件で電気泳動を行った。分子型標準としてホスホB(分子量94,000)、牛血清アルプミン(分子量67,000)、オバルブミン(分子量43,000)、炭酸脱水素酵素(分子量30,000)、大豆トリプシンインヒピター(分子量20,000)及びラクトアルブミン(分子量14,400)を使用し、ク

マシー・ブリリアント・ブルー染色により蛋白質の検出を行った。ヒト血液より精製された市販の血液アルブミンを対象として同時に泳動し、酵母により分泌されたアルブミンとその移動度を比較した。その結果、酵母菌産生正常ヒト血液アルブミンムとヒト血液から精製されたヒト血液アルブミンは、ともに同じ移動度を示し、分子量67.000であった。この結果を第12図に示す。

(2) 宜気的举動、

(Nativeゲル電気泳動)

酵母園培養液より単離した正常ヒト血清アルブミンA試料をそのまま、上記と同じし2%かであるがSDSを除いたゲルに添加し、SDSを除いたゲルに添加し、蛋白質のバンドを、クマシー・ブリリアント・ブルー染色によって検出した。ヒト血清より精製された市販のよけ、はカールブミンを対象として同時に泳動し、酵母ルでの挙動を比較した。SDSを除いたNativeゲ

ル電気泳動においても、酵母園産生正常とト血清 アルプミンAは、ヒト血清より精製されたヒト血 消アルプミンモノマーと同じ挙動を示した。この 結果を第13図に示す。

(等電点電気泳動)

等電点電気泳動は、LKB社製Ampholine PAG plate pli範囲 3.5 - 9.5 を用い、同社のマニュアルに添って行った。等電点標準として、同社 PI マーカー: C - フィコシアニン (pl4.75.4.85)、アズリン (pl5.65)、トリフルオロアセチルミオグロピン (ブタpl5.9)、ミオグロピン (ブタ、pl6.45)、ミオグロピン (ウマ、pl7.3)、ミオグロピン (クジラ、pl8.3)及びチトクロムC (pl10.6)を使用した。酵母菌産生正常ヒト血液アルプミンムは、ヒト血液から精製されたヒト血液アルプミンと同様にpl4.9 の主要パンドとpl4.7.4.65の二本のマイナーバンドに分離した。

この結果を第14図に示す。

(3) 免疫化学的性質

免疫拡散を、 Ouchterlony , Ö. Progr. Allergy.

6 (1962) 30、に記数の条件で行った。 沈降線形成後生理食塩水で脱蛋白質を行った後、クを色を行った後、クリリアント・ブルーにより沈降線の発色を行った。 用いた抗血液は、Cappel 社より入びペン・カーズ社よりのヤギ抗ーヒト血液アルブミン抗血液を用いた場合とといるである。 どちらの抗血液を用いる ははっている ひまり 精製されたヒト血液アルブミンとは 完全に 融合した 沈降線を形成し、この方法では 抗原性における 両者の 退いはみられなかった。 結果を第15 図に示す。

(4)アミノ末端側アミノ酸配列決定

酵母図産生正常ヒト血情アルプミンA 100mを用い、アプライド・パイオシステム社製気相法プロテインシークエンサー477元により、同社のマニュアルに従ってアミノ酸配列の決定を行った。その結果以下に示すとおり、アミノ末端アミノ酸のおり、32番目のGinまでアミノ酸残塩が同定され、すでに報告のあるヒト血情アルブミンの

酵母菌産生正常ヒト血剂アルブミンAのアミノ末端側アミノ酸配列はAsp-Ala-His-Lys-Ser-Glu-Val-Ala-His-Arg-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Glu-Asn-Phe-Lys-Ala-Leu-Val-Leu-Ile-Ala-Phe-Ala-Gln-Tyr-Leu-Gln

(5) HPLC上の参動

(逆相カラムクロマトグラフィー)

高速液体クロマトグラフィー装置は、アプライド・バイオシステムズ社製130Aセパレーションシステムを使用し、Aquaporc RP-300 カラム (2.1 mml.D ×30mm) によって分離を行った。カラムは、0.1%トリフルオロ酢酸で平衡化を行い、蛋白質の溶出は、0.1%トリフルオロ酢酸を含むアセトニトリルの濃度勾配溶出法によって行った。濃度

勾配は、アセトニトリル濃度 0 %から 100%までの直線濃度勾配を 4 5 分間の間で形成することによって行った。この時の流速は 200 ㎡/■in である。

この条件で、酵母菌産生正常ヒト血液アルブミンAは単一の鋭いピークとして得られ、ヒト血液から精製されたヒト血液アルブミンのピークとカラム上での保持時間及びピークの形において区別できなかった。 さらに、これら二つのヒト血液アルブミンを混合し、同カラムで溶出した場合でも、単一の鋭いピークとして得られ、二つのアルブミンの逆相カラム上での挙動は、まったく同一であった。

この結果を第16図に示す。図中、Aはヒト血清より精製されたヒト血清アルプミン、Bは酵母菌産生正常ヒト血清アルプミンA、そしてCはヒト血清由来ヒト血清アルプミンと酵母産生正常ヒト血清アルプミンAとの混合物の逆相カラムクロマトグラフィーの結果である。

この結果を第17図に示す。図中Aは酵母培養 被濃縮分画、Bはヒト血液からの模型ヒト血液ア ルプミンのハイドロキシアパタイトクロマトグラ フィーの結果を示す。

<u>参考例1</u>. 正常ヒト血液アルプミンAcDNAを含む クローンのスクリーニング(第8図)

正常ヒト血清アルブミンAcDNAを含むクローンのプラークハイブリダイゼーションによるスクリーニングのため米国CLONTECH社の 人 g t l l をベクターとして作成されたヒト肝 c D N A ライブラリィーを用いた。人 g t l l 1 組換え体ファージを大脇菌 Y 1090を宿主として感染させ、形質転換プラーク計 5.5×10°個をLB寒天培地上に形成させ組換えDNAをメンブランフィルター(Amersham社 HybondーN)に移した後、32P放射性同位元素で摂識した合成オリゴグスクレオチド 3種(比活性≥10°cpa/m)をプロープとして用いスクリーニングした(Benton及びDavis Science 196、180-182(1977))。この3種のプローブは各々 Lawnら(Nucleic Acids Res 9、6103-6114(1981))に

【ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー】

高速液体クロマトグラフィー装置として島津製 作所社製SCL-6A, LC-6Aシリーズシステムを使用し、 東亜燃料工業製高分離分析用ハイドロキシアパク イトカラムTAPS-020810 (7.5 ma I.D×10cm) に よって分離を行った。溶出は、10aMリン酸級街液 /0.05%アジ化ナトリウムから0.3mリン酸級街 液/0.05%アジ化ナトリウムへの直線温度勾配を 30分間で形成させるように行った。この時の流 速は1㎡/min である。 試料としては、酵母培養 分泌液をDEAE-Sepharose CL-6Bで濃縮したものを、 4 0 %飽和の硫安沈殿で得られた上清を、さらに 60%飽和の硫安で沈殿させたものを用いた。群 母産生正常ヒト血清アルプミンAのピークの溶出 時間は11.5分であり、その溶出時間は、ヒト血滑 より特製されたヒト血液アルプミンの溶出時間と 一致していた。したがって、ハイドロキシアパタ イトカラム上での挙動においても、酵母産生正常 ヒト血清アルプミンAは、ヒト血清由来のものと 区別できなかった。

よって報告されたヒト血消アルプミンcDNAの配列 のうち5′非翻訳領域(翻訳開始のATGコドン より12ヌクレオチド上流からATGコドンの前 のヌクレオチドまでの部分)と翻訳領域(アミノ 末端のメチォニンコドンすなわちATCより9番 目のアミノ酸ロイシンをコードする部分)を含む もの(IISA-1)、 248番目のグリシンから 260番 目のロイシンをコードするもの(HSA-2)、並び に 576番目のパリンからカルボキシル末端 585番 目のロイシンをコードする部分とそれに続く6ス クレオチドから成る3′ー非翻訳領域を含むもの (HSA-3) と同じ配列である。これらのプローブ の塩塩配列を第3図に示す。このプロープの合成 は自動DNAシンセサイザーにより行い、標識は (₇ − ³²p) A T P とポリスクレオチドキナーゼ を用いて行った。 HSA-2で陽性のシグナルを与 えた 200個の スをい11クローンのうち4個のクロー ンからDNAを調製(BlattnerらScience <u>202</u>。 1279-1284(1978)) し、これをEcoRlで消化し、 消化物のサザーンプロットを HSA-2プロープと ハイプリダイズさせた (Southern, J. Hol. Biol. 503-517(1975))。ハイブリダイズしたフラグ メントは3つのクローンから得られ各々1.8 Kb. 1.4 Kb, 1.3 Kbの長さであった。このうち 1.8 Kb と1.3 Kbの長さのフラグメントをpUC 19ベクター にサプクローニングした。このサプクローンを HSA-1と HSA-3を各々プロープとしてコロニ ーハイブリグイゼーション [Grunstein および Hogness Proc. Natl. Acad. Sci. USA 72, 3961-3965 (1975)) によりスクリーンした。この結果 HSA-3のみにハイプリダイズするクローン A g t l l (HSA 1-A)が得られた。このクローンの各種DNA 断片を塩基配列決定用ベクター513mp18 および mp19 RF-DNA 上に移し、ダイデオキシヌクレオチ ドターミネーション法 (Sanger, F., Nicklen, S.お よびCoulson, A. R. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74. 5463-5467(1977)) により塩基配列を決定した。 一方 HSA-2をプローブとして行った人gillクロ ーンのプラークハイプリダイゼーションにおいて 限性のシグナルを与えたクローンのうち20個に

ついて HSA-1をプロープとして再びプラークハ イブリダイゼーションを行い、1個の風性のシグ ナルを与えるクローン lgill(HSA-I) を得た。 これからファージDNAを調製しEcoRI消化物に ついて HSA-1をプロープとして用いサザーンハ イブリダイゼーションを行い 1,25Kbのフラグメン ト(HSA-I) がプローブとハイブリグイズするこ とを確認した。このフラグメントの塩基配列をグ イデオキシヌクレオチドターミネーション法で決 定した。 HSA-Ⅱは HSA-3プロープとは交雑し なかった。この結果 HSA-[はカルボキシル末端 側をコードする部分を欠き HSAI - Aはヒト血清 アルプミンのアミノ末端側をコードする部分を欠 き、さらに 304番目のセリンをコードするコドン (TCA) が翻訳終止コドンのオパールコドン TGAに変化していることがわかった。この2つ のDNAフラグメントの制限酵素地図を第8図に 示す。酵素認識サイトの正確な位置は最終的な塩 基配列から得た。

第8図からわかるように HSAI - Aと HSAⅡの

2つのDNAを適当な位置(例えば Xbalや Pstlサイト)で切断し互いに再結合すればシグナルペプチドヤプロ配列の結合したヒト血消アルプミンの前駆体クンパク質の全長をコードできるcDNAを構築することができる。

<u>参考例2. プラスミドPUC-HSA-CHの作製(第10図)</u>

大腸菌アルカリ性ホスファターゼ (phoA) のシグナルペプチドと正常ヒト血清アルプミンAが融合したタンパク質をコードするDNAを含むプラスミドpUC-phoA-RSA-Aを次の様にして造成した。

ヒト肝cDNAライブラリィーから得た HSAcDNAを含むクローン A g t l l (HSA - II) から E c o R l と X b a l 消化によって生じるフラグメントを調製し、これをpUC 19プラスミドの E c o R l と X b a l との二重消化物のうち大きな方のフラグメントと T 4 D N A リガーゼを用いて結合させ組換えプラスミド pUC-HSA-EXを構築した。

このプラスミドから Aha II と Sall の二重消化 により生ずる小さい方のフラグメントを精製した。 このフラグメントは成熟正常ヒト血清アルブミン Aタンパク質の12番目のLysから 356番目の Thrまでをコードする。成熟正常ヒト血清アルプ ミンAタンパク質をアミノ末端からコードする遺 伝子を構築するために5、端に相当するDNA配 列を、化学合成したフラグメント2本をアニール することにより作成した。この合成DNA配列は アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドを コードするDNA配列と融合できるように Hpa [及び Clal 酵素切断によって生ずる粘着末端配列 CGを5、端側に有し成熟正常ヒト血消アルブミ ンAタンパク質の1番目のアミノ酸Aspから 1 1 番目のアミノ酸 Pheをコードする配列を有し ている。このアニールさせたDNA配列にT4ポ リスクレオチドキナーゼを作用させて5′ 端をり ン酸化させたものと、pUC-BSA-EXから生じた Aha Ⅱ/ Sall二重消化物とを混合し、さらにこれに 大腸菌のマルチコピークローニングベクターの代 表的なものの一つpAT 153(Amersham社製、Twigg. A.J.及びSherratt, O. Nature 283 216-218.1980) の Clal/ Sallの二重消化物のうち大きなフラ

グメントと混合しこの3者をT4 DNAリガーゼにより結合させ、組換えプラスミドpAT-HSA-CXを得た。このプラスミド上で正常ヒト血清アルブミンAの1位のアミノ酸Aspから11位のアミノ酸PheをコードするDNA配列がつながった。pAT-HSA-CXをEcoRI/Xbalで二重消化し、正常ヒト血消アルブミンAのAspl~Phe356をコードするDNA配列を含む小さい方のフラグメントを得た。

一方 HSA-Aのカルボキシル末端側をコードする cDNAは、ヒト肝cDNAライブラリィーから得たクローン A g t 11 (HSAI ー A) から外来cDNA配列の挿入されているEcoR l フラグメントを調製し、pUC 18 プラスミドのEcoR l サイトに挿入することにより組換えプラスミドpUC-HSA-1中にクローニングした。これよりHSA-A の 358番目のフミノ酸しeuからカルボキシル末端の 585番目のしeuをコードし、さらに3′側の非翻訳領域62ヌクレオチドを含む Xbal /Hind回の二重消化物を調製した。これをpAT-HSA-CXより得たEcoR l / Xbal 二重消化物及びpUC 18のEcoR l / Hind回二重消化物のうち大き

なフラグメントと混ぜてT4DNA リガーゼにより連結反応を行い、成熟正常ヒト血消アルプミンAのcDNA全体を含む組換えプラスミドpUC-HSA-CHを得た。

成熟正常ヒト血清アルプミンAの全アミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を第11-1図~第11-3図に示す。
4. 図面の簡単な説明

第1図は、プラスミド pUC-X-HSA-Aの作製の過程を示す。

第2図は、プラスミドpJDB-NeOの作製の過程を示す。

第3-1図及び第3-2図は木発明のADHIプロモーターカセットベクターpDEG-10(Xho)の作製の過程を示す。

第4-1図及び第4-2図は、 ADH 1ターミネーターカセットベクターpUC-ATE の作製の過程を示す。

第5図は、酵母用発現ベクター(ADH [サンドイッチベクター) pAH6-10-Neo-ATE の作製の過程を

示す。

y . . .

第6図は、発現プラスミドpJDB-ADH-HSA-Aの作製の過程を示す。

第7図は、ヒト血清アルブミンcDNAを含む形質 転換体AH22(pJDB-ADH-HSA-A)の培養により産生さ れた成熟HSAをSDSーポリアクリルアミドゲ ル電気泳勃し、クマシー・ブリリアント・ブルー 染色により検出したもの(A)及びウエスタンプ ロッティングにより検出したもの(B)を示す。

第8図はこの発明の正常ヒト血清アルブミンAの全体をコードするcDNA(IISAcDNA)、並びにこのcDNAの造成に使用された、3′末端側をコードするcDNA(HSA-IA)及び5′末端側をコードするcDNA(HSA-II)の制限酵素地図を示す。

第9図は、ヒト血液アルプミンAのcDNAのスクリーニングに使用した3種のプローブの塩基配列を示す。

第10図は、プラスミド pUC-HSA-CH の作製の 過程を示す。

第11-1図~第11-3図は、ヒト血清アル

プミンAの全体をコードするcONAの塩基配列を示す。

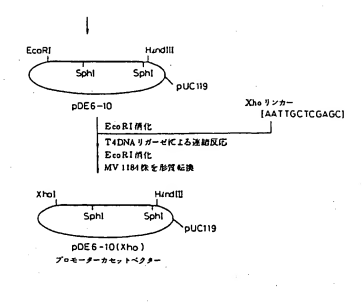
第12回は、酵母強生正常ヒト血清アルプミンAとヒト血清由来ヒト血清アルプミンの分子量を、SDS中ポリアクリルアミド濃度勾配ゲル電気泳動によって比較した結果を示す。

第13図は、酵母産生正常ヒト血清アルブミン Aとヒト血清由来ヒト血清アルブミンのNativeポリアクリルアミド濃度勾配ゲル電気泳動における 挙動を比較した結果を示す。

第14図は、酵母産生正常ヒト血液アルブミン Aとヒト血液由来ヒト血液アルブミンとを等電点 電気泳動において比較した結果を示す。

第15図は、酵母産生正常ヒト血清アルブミンAとヒト血消由来ヒト血清アルプミンとを Ouchterlony 法により比較した結果を示す。

3.1 6 図は、酵母産生正常ヒト血清アルプミン 人とヒト血消由来ヒト血清アルプミンの逆相クロマトグラフィーにおける挙動を比較したものである。 第17図は、酵母産生正常ヒト血消アルプミン Aとヒト血消由来ヒト血消アルプミンのハイドロ キシアパタイトクロマトグラフィーにおける挙動 を比較した結果を示す。



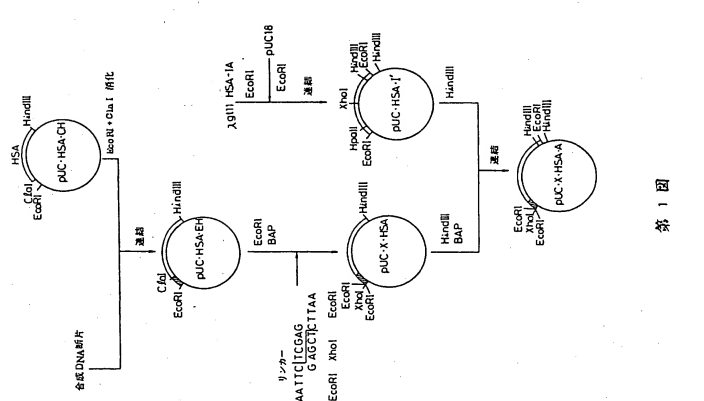
第3-2团

特許出願人

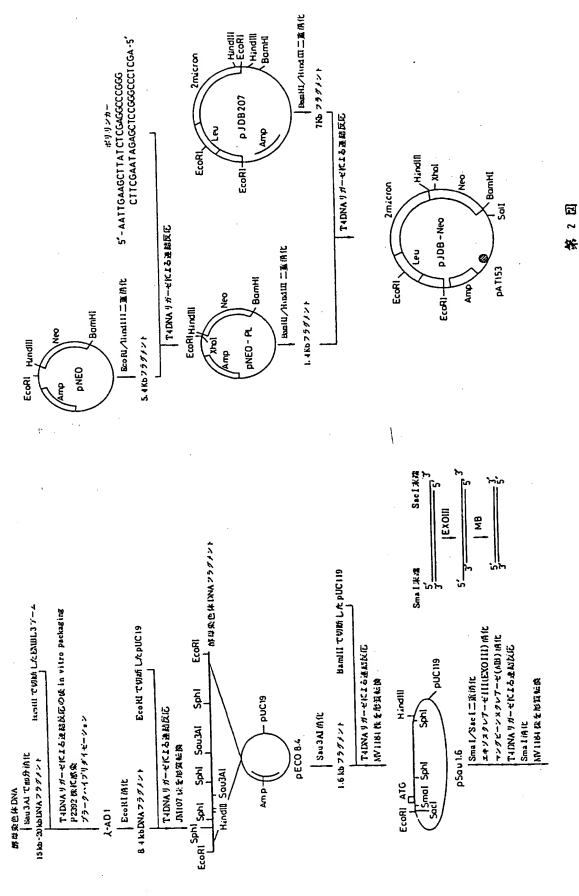
東亜燃料工業株式会社

特許出願代理人

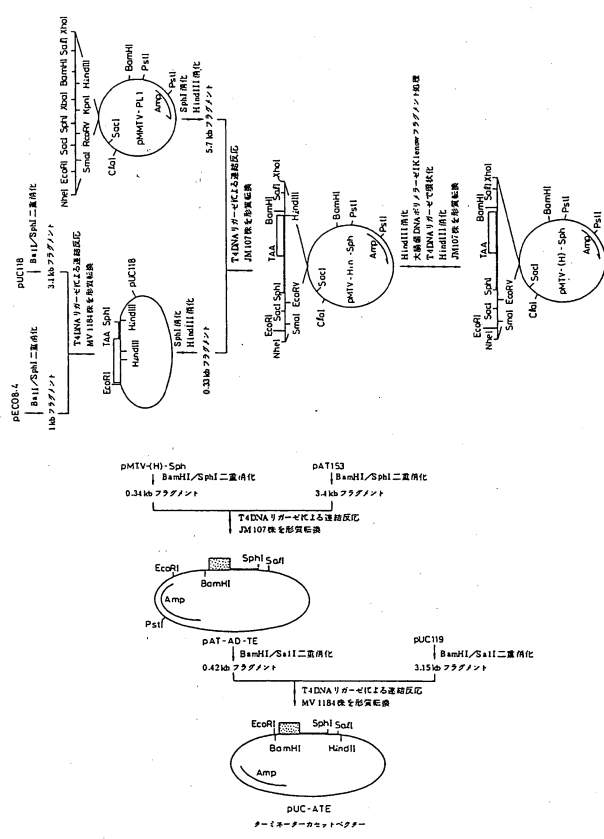
弁理士 Ħ 木 멠 Ü 弁理士 褔 欇 弁理士 鴎 之 弁理士 山 弁理士 雅 也 西 Ш



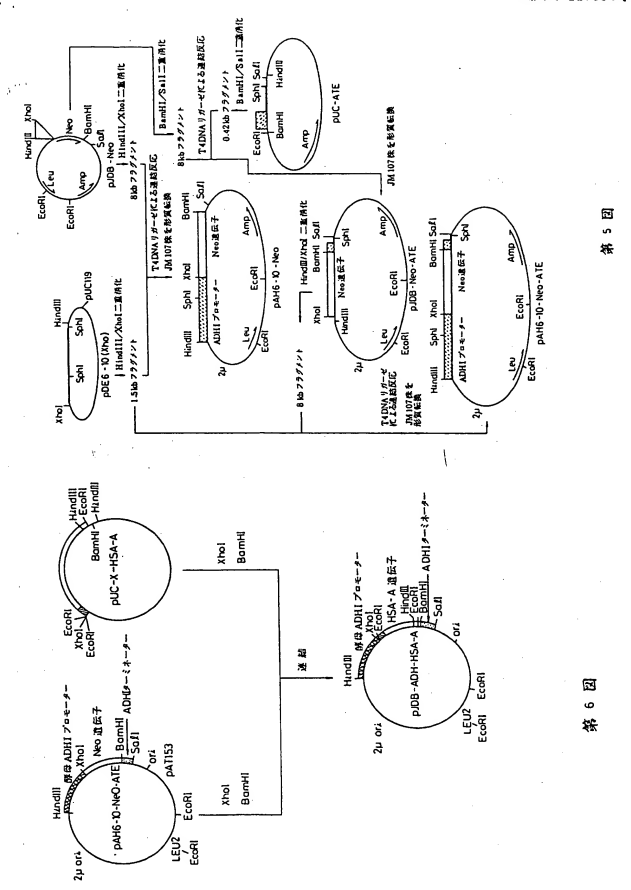
祭3-1四

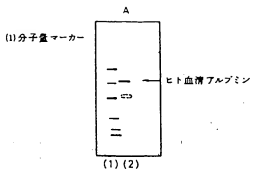


終 行因



第4-2回





B にト血清 アルブミン

HSA-1 5 - AAGGGAAATAAAGGTTACCCACTTCATTGTGCCAAAGGC - 3' 5'-非錦沢領域〜Me t 1 〜 Leu 9 に相当する領域 (12 ヌクレオチト)

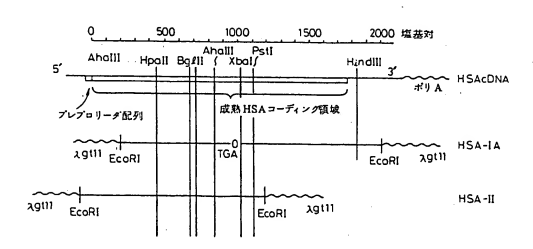
HSA-2 5'- AAGGTCCGCCCTGTCATC AGCACATTCAAGCAGATCTCC - 3'
G4y 248~Leu 260 に相当する領域

HSA-3 5'-TAGATGTTATAAGCCTAAGGCAGCTTGACTTGCAGCAAC - 3'
Val576~Leu585~3' 非綿駅領域に相当する領域
(6 スクレオチト)

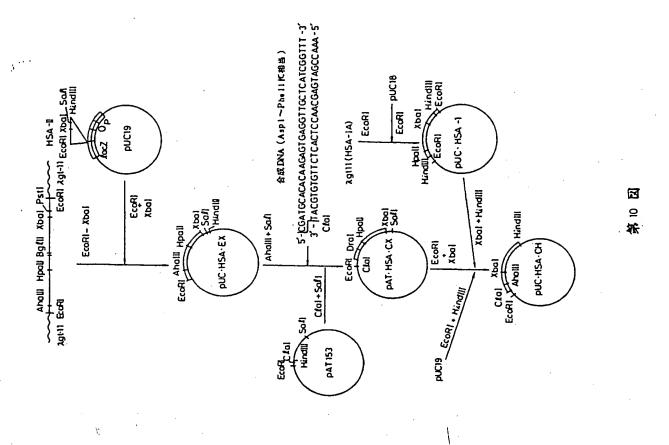
第9 团

第7团

(3)(4)



第8团



第11-1図

第11-2図

TYT LYS Phe Gln Asn Ala Leu Leu Val Arg Tyr Thr Lys Lys Val Pro Gln Val Ser Thr Pro Thr Leu Val Glu TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG

Val Ser Arg Asn Leu Gly Lys Val Gly Ser Lys Cys Cys Lys His Pro Glu Ala Lys Arg Met Pro Cys Ala Glu
GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA

Asp Tyr Leu Ser Val Val Leu Asn Gln Leu Cys Val Leu His Glu Lys Thr Pro Val Ser Asp Arg Val Thr Lys
GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TGC CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA

Cys Cys Thr Glu Ser Leu Val Asn Arg Arg Pro Cys Phe Ser Ala Leu Glu Val Asp Glu Thr Tyr Val Pro Lys
TGC TGC ACA GAG TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT CCC AAA

Glu Phe Asn Ala Glu Thr Phe Thr Phe His Ala Asp Ile Cys Thr Leu Ser Glu Lys Glu Arg Gln Ile Lys Lys
GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG

Gln Thr Ala Leu Val Glu Leu Val Lys His Lys Pro Lys Ala Thr Lys Glu Gln Leu Lys Ala Val Met Asp Asp
CAA ACT GCA CTT GTT GAG CTT GTG AAA CAC TAG GAT GAT AAG GCA ACA AAA GAG CAA CTG AAA GCT GTT AAT GCT

Phe Ala Ala Phe Val Glu Lys Cys Cys Lys Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala Glu Glu Gly Lys Lys Leu
TTC GCA GCT TTT GTA GAG TGC TTA GGC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA AAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA AAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA AAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA TAA

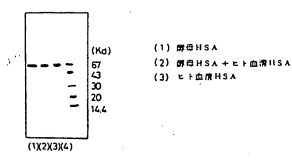
CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA AAA

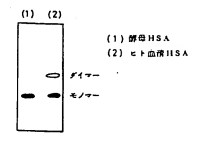
CTT CCT GCA ACT CAA ACT CAA GCT GCC TTA TAA

CTT CCT GCA ACT CAA GCT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA

第11-3回



第12 図

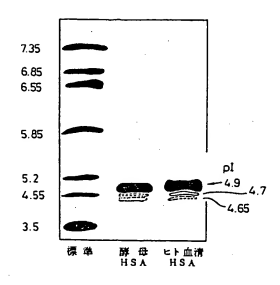


第13 図

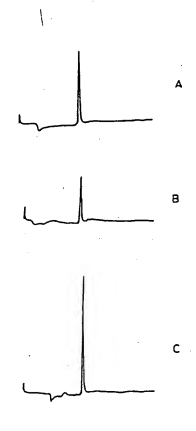




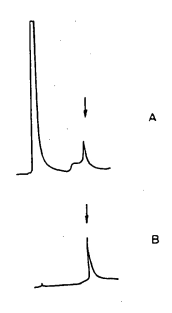
第15図



第14 図



第16 図



第17 図

手 統 補 正 啓(自発)

平成1年2月9日

特許庁長官 吉 田 文 穀 殿

- 事件の表示
 昭和63年特許頻第268302号
- 2 発明の名称 酵母宿主によるヒト血清アルブミンAの製造
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人

名称 東亜燃料工浆株式会社

4. 代理人

住所 〒105 東京都港区成ノ門一丁目 8番10号 静光成ノ門ビル 電話 504-0721 氏名 弁理士 (6579) 青 木 明 (大道)

(外4名)

方式 (1)



- 5. 補正の対象 明細砂の「発明の詳細な説明」の傾
- 6. 補正の内容

明知書第43頁第5行目~8行目「このア ラスミドを……寄託されている。」を削除し ます。